pr

VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS

PCT

REC'D 2 5 JAN 2002

WIPO PCT

INTERNATIONALER VORLÄUFIGER PRÜFUNGSBERICHT

(Artikel 36 und Regel 70 PCT)

Aktenzeich	en des	Anmelders oder Anwalts		siehe Mitteil	ung über die Übersendung des internationalen
6788PCT		WEITERES VORGE	EHEN vorläufigen	Prūfungsberichts (Formblatt PCT/IPEA/416)	
Internationales Aktenzeichen		Internationales Anmelded	datum(Tag/Monat/Jahr)	Prioritätsdatum (Tag/Monat/Tag)	
PCT/CHC	00/00	409	27/07/2000		12/10/1999
	Internationale Patentklassifikation (IPK) oder nationale Klassifikation und IPK A61K31/505				
Anmelder			, , , , , , , , , , , , , , , , , , , ,		
LAREIDA	, Jüi	g	•		
	 Dieser internationale vorläufige Prüfungsbericht wurde von der mit der internationalen vorläufigen Prüfung beauftragten Behörde erstellt und wird dem Anmelder gemäß Artikel 36 übermittelt. 				
2. Diese	r BEF	RICHT umfaßt insgesamt	6 Blätter einschließlich	n dieses Deckblatts.	
ui B	 Außerdem liegen dem Bericht ANLAGEN bei; dabei handelt es sich um Blätter mit Beschreibungen, Ansprüchen und/oder Zeichnungen, die geändert wurden und diesem Bericht zugrunde liegen, und/oder Blätter mit vor dieser Behörde vorgenommenen Berichtigungen (siehe Regel 70.16 und Abschnitt 607 der Verwaltungsrichtlinien zum PCT). Diese Anlagen umfassen insgesamt Blätter. 				
3. Diese	r Beri	cht enthält Angaben zu f	olgenden Punkten:		
1	\boxtimes	Grundlage des Berichts	3		
11		Priorität			
111	III 🛮 Keine Erstellung eines Gutachtens über Neuheit, erfinderische Tätigkeit und gewerbliche Anwendbarkeit			keit und gewerbliche Anwendbarkeit	
IV		-	gelnde Einheitlichkeit der Erfindung		
V	V Begründete Feststellung nach Artikel 35(2) hinsichtlich der Neuheit, der erfinderischen T\u00e4tigkeit und der gewerblichen Anwendbarkeit; Unterlagen und Erkl\u00e4rungen zur St\u00fctzung dieser Feststellung				
VI		Bestimmte angeführte I	Unterlagen		
VII		Bestimmte Mängel der	internationalen Anmeld	ung	
VIII		Bestimmte Bemerkunge	en zur internationalen A	nmeldung	
Datum der I	Einreid	chung des Antrags		Datum der Fertigstellu	ng dieses Berichts
21/04/200	01			23.01.2002	*
Name und Postanschrift der mit der internationalen vorläufigen Prüfung beauftragten Behörde: Bevollmächtigter Be			Bevollmächtigter Bedie	ensteter Supplied in the suppl	
Europäisches Patentamt D-80298 München Tel. +49 89 2399 - 0 Tx: 523656 epmu d					

Tel. Nr. +49 89 2399 7811

INTERNATIONALER VORLÄUFIGER **PRÜFUNGSBERICHT**

Internationales Aktenzeichen PCT/CH00/00409

ı.	Grundlage des Berichts				
1.	Aufi eing	forderung nach Artii	ndteile der internationalen Anmeldung (Ersatzblätter, die dem Anmeldeamt auf eine kel 14 hin vorgelegt wurden, gelten im Rahmen dieses Berichts als "ursprünglich nm nicht beigefügt, weil sie keine Änderungen enthalten (Regeln 70.16 und 70.17)): :		
	1-6		ursprüngliche Fassung		
	Pat	entansprüche, Nr.	:		
	1-5		ursprüngliche Fassung		
2.	die	internationale Anme	ne: Alle vorstehend genannten Bestandteile standen der Behörde in der Sprache, in der eldung eingereicht worden ist, zur Verfügung oder wurden in dieser eingereicht, sofern hts anderes angegeben ist.		
		Bestandteile stande gereicht; dabei hand	en der Behörde in der Sprache: zur Verfügung bzw. wurden in dieser Sprache delt es sich um		
		die Sprache der Ü Regel 23.1(b)).	bersetzung, die für die Zwecke der internationalen Recherche eingereicht worden ist (nac		
		die Veröffentlichun	gssprache der internationalen Anmeldung (nach Regel 48.3(b)).		
		die Sprache der Üist (nach Regel 55	bersetzung, die für die Zwecke der internationalen vorläufigen Prüfung eingereicht worder .2 und/oder 55.3).		
3.	Hin: inte	sichtlich der in der i rnationale vorläufig	nternationalen Anmeldung offenbarten Nucleotid- und/oder Aminosäuresequ nz ist die e Prüfung auf der Grundlage des Sequenzprotokolls durchgeführt worden, das:		
		in der international	en Anmeldung in schriftlicher Form enthalten ist.		
		zusammen mit der	internationalen Anmeldung in computerlesbarer Form eingereicht worden ist.		
		bei der Behörde na	achträglich in schriftlicher Form eingereicht worden ist.		
		bei der Behörde na	achträglich in computerlesbarer Form eingereicht worden ist.		
			das nachträglich eingereichte schriftliche Sequenzprotokoll nicht über den alt der internationalen Anmeldung im Anmeldezeitpunkt hinausgeht, wurde vorgelegt.		
			die in computerlesbarer Form erfassten Informationen dem schriftlichen entsprechen, wurde vorgelegt.		
4.	Auf	grund der Änderung	gen sind folgende Unterlagen fortgefallen:		
		Beschreibung,	Seiten:		
		Ansprüche,	Nr.:		
		Zeichnungen,	Blatt:		

INTERNATIONALER VORLÄUFIGER PRÜFUNGSBERICHT

Internationales Aktenzeichen PCT/CH00/00409

5.		Dieser Bericht ist ohne Berücksichtigung (von einigen) der Änderungen erstellt worden, da diese aus den angegebenen Gründen nach Auffassung der Behörde über den Offenbarungsgehalt in der ursprünglich eingereichten Fassung hinausgehen (Regel 70.2(c)).
		(Auf Ersatzblätter, die solche Änderungen enthalten, ist unter Punkt 1 hinzuweisen;sie sind diesem Bericht beizufügen).
6.	Etw	aige zusätzliche Bemerkungen:
111.	Kei	ne Erstellung eines Gutachtens über Neuheit, erfinderische Tätigkeit und gewerbliche Anwendbarkeit
1.		gende Teile der Anmeldung wurden nicht daraufhin geprüft, ob die beanspruchte Erfindung als neu, auf nderischer Tätigkeit beruhend (nicht offensichtlich) und gewerblich anwendbar anzusehen ist:
		die gesamte internationale Anmeldung.
	×	Ansprüche Nr. 5.
Ве	grün	dung:
	⊠	Die gesamte internationale Anmeldung, bzw. die obengenannten Ansprüche Nr. in Bezug auf Industrielle Anwendbarkeit beziehen sich auf den nachstehenden Gegenstand, für den keine internationale vorläufige Prüfung durchgeführt werden braucht (<i>genaue Angaben</i>): siehe Beiblatt
		Die Beschreibung, die Ansprüche oder die Zeichnungen (<i>machen Sie hierzu nachstehend genaue Angaben</i>) oder die obengenannten Ansprüche Nr. sind so unklar, daß kein sinnvolles Gutachten erstellt werden konnte (<i>genaue Angaben</i>):
		Die Ansprüche bzw. die obengenannten Ansprüche Nr. sind so unzureichend durch die Beschreibung gestützt, daß kein sinnvolles Gutachten erstellt werden konnte.
		Für die obengenannten Ansprüche Nr. wurde kein internationaler Recherchenbericht erstellt.
2.	und	e sinnvolle internationale vorläufige Prüfung kann nicht durchgeführt werden, weil das Protokoll der Nukleotid- /oder Aminosäuresequenzen nicht dem in Anlage C der Verwaltungsvorschriften vorgeschriebenen Standard spricht:
		Die schriftliche Form wurde nicht eingereicht bzw. entspricht nicht dem Standard.
		Die computerlesbare Form wurde nicht eingereicht bzw. entspricht nicht dem Standard.
V.		ründete Feststellung nach Artikel 35(2) hinsichtlich der Neuheit, der erfinderischen Tätigkeit und der verblichen Anwendbarkeit; Unterlagen und Erklärungen zur Stützung dieser Feststellung

1. Feststellung

INTERNATIONALER VORLÄUFIGER **PRÜFUNGSBERICHT**

Internationales Aktenzeichen PCT/CH00/00409

Neuheit (N)	Ja: Ansp Nein: Ansp	
Erfinderische Tätigkeit (ET)	Ja: Ansp Nein: Ansp	
Gewerbliche Anwendbarkeit (GA)	Ja: Ansp	

2. Unterlagen und Erklärungen siehe Beiblatt

In Bezug auf Punkt III:

Der Anspruch 5 bezieht sich auf einen Gegenstand, der nach Auffassung dieser Behörde unter die Regel 67.1 (iv) PCT fällt. Daher wird über die gewerbliche Anwendbarkeit des Gegenstands dieses Anspruches kein Gutachten erstellt (Artikel 34(4) a) (i) PCT).

In Bezug auf Punkt V:

Die folgenden im Recherchenbericht genannten Dokumente werden als relevanter Stand der Technik erachtet. Die Numerierung hat Bestand für das weitere Verfahren.

D1: M. S. RENDELL ET AL: 'Sildenafil for treatment of erectile dyfunction in men with diabetes' JAMA, THE JOURNAL OF THE AMERICAN MEDICAL ASSOCIATION, Bd. 281, Nr. 5, Februar 1999 (1999-02), Seiten 421-426, XP000986570

D2: H. G. NURNBERG ET AL: 'Sildenafil for iatrogenic serotonergic antidepressant medication-induced sexual dysfunction in 4 patients' JOURNAL OF CLINICAL PSYCHIATRY., Bd. 60, Nr. 1, Januar 1999 (1999- 01), Seiten 33-35, XP000987161 XX, XX ISSN: 0160-6689

D3: M. BREWER ET AL: 'Sildenafil citrate therapy in men with Parkinson's diease' MOVEMENT DISORDERS, Bd. 13, Nr. 5, September 1998 (1998-09), Seite 860 XP000991091

D4: T. A. ZESIEWICZ ET AL: 'Sildenafil citrate (Viagra) for the treatment of erectile dysfunction in men with Parkinson's disease' NEOROLOGY, Bd. 52, Nr. 6, 17. April 1999 (1999-04-17), Seiten a215-a216, XP000989552

D5: WO 93 07149 A (PFIZER LTD ;PFIZER (US)) 15. April 1993 (1993-04-15) in der Anmeldung erwähnt

Dokument D1(siehe Seite 241, Results and Conclusion) offenbart die Verwendung von Sildenafil für die Behandlung von erektiler Dysfunktion bei Männern mit Diabetes. Es ist beschrieben, dass erektile Dysfunktion bei Männern mit Diabetes oft mit diabetischer Neuropathie verbunden ist (siehe Seite 241, linke Spalte letzter Absatz).

Dokument D2 (siehe Seite 35, linke Spalte letzter Absatz) offenbart, dass Sildenafil sehr effektiv sein könnte für die akute Therapie der von Antidepressiva verursachten sexuellen Dysfunktion bei Frauen und Männern.

Dokument D3 und D4 zeigen, dass Sildenafil wirksam ist für die Behandlung von Impotenz bei Parkinson.

Dokument D5 (siehe Ansprüche) offenbart pyrazolopyrimidine für die Behandlung von cardiovaskulären Erkrankungen.

Die Dokument D1-D4 werden als neuheitsschädlich für den Gegenstand der Ansprüche 1-3 erachtet im Sinne von Artikel 33 (2) PCT, da sie eine therapeutische Verwendung von Sildenafil offenbaren.

Dokument D5 nimmt zusätzlich die Neuheit von Anspruch 1 vorweg, da es pyrazolopyrimidine für eine therapeutische Verwendung offenbart.

Für die Beurteilung der Neuheit der Ansprüche 1-3 wird die vorgesehene Verwendung zur Behandlung von Neuropathien als ein nicht unterscheidendes Merkmal angesehen. Folglich offenbart der Gegenstand der Ansprüche 1-3 nichts anderes als die Zubereitung per se.

Im Gegensatz dazu wird der Gegenstand der Ansprüche 4 und 5 als neu gegenüber D1-D5 erachtet im Sinne von Artikel 33 (2) PCT, da keines der Dokumente eine Verwendung von Verbindungen der Formel (I) zur Herstellung eines Arzneimittels zur Behandlung von Neuropathien offenbart.

Die Verwendung von Verbindungen der Formel (I) zur Herstellung eines Arzneimittels zur Behandlung von Neuropathien ist im Stand der Technik auch nicht nahegelegt.

Für die Beurteilung der Frage, ob die Gegenstände der vorliegenden Ansprüche 4 und 5 gewerblich anwendbar sind, gibt es in den PCT-Vertragsstaaten keine einheitlichen Kriterien. Die Patentierbarkeit kann auch von der Formulierung der Ansprüche abhängen. Das EPA beispielsweise erkennt den Gegenstand von Ansprüchen, die auf die medizinische Anwendung einer Verbindung gerichtet sind, nicht als gewerblich anwendbar an; es können jedoch Ansprüche zugelassen werden, die auf eine bekannte Verbindung zur erstmaligen medizinischen Anwendung und die Verwendung einer solchen Verbindung zur Herstellung eines Arzneimittels für eine neue medizinische Anwendung gerichtet sind.

(12) NACH DEM VERTRAG ÜLER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBLIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT) VERÖFFENTLICHTE INTERNATIONALE ANMELDUNG

(19) Weltorganisation für geistiges Eigentum Internationales Büro



(43) Internationales Veröffentlichungsdatum
19. April 2001 (19.04.2001)

PCT

(10) Internationale Veröffentlichungsnummer WO 01/26659 A1

- (51) Internationale Patentklassifikation⁷: A61K 31/505, A61P 25/00
- (21) Internationales Aktenzeichen: PCT/CH00/00409
- (22) Internationales Anmeldedatum:

27. Juli 2000 (27.07.2000)

(25) Einreichungssprache:

Deutsch

(26) Veröffentlichungssprache:

Deutsch

- (30) Angaben zur Priorität: 1862/99 12. Oktober 1999 (12.10.1999) CH
- (71) Anmelder und
- (72) Erfinder: LAREIDA, Jürg [CH/CH]; Vordere Vorstadt 16, CH-5000 Aarau (CH).

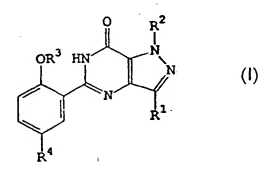
- (74) Anwalt: RITSCHER & SEIFERT; Forchstrasse 452, Postfach, CH-8029 Zürich (CH).
- (81) Bestimmungsstaaten (national): AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, CA, CH, CN, CU, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MD, MG, MK, MN, MW, MX, NO, NZ, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TR, TT, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZW.
- (84) Bestimmungsstaaten (regional): europäisches Patent (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE).

Veröffentlicht:

Mit internationalem Recherchenbericht.

[Fortsetzung auf der nächsten Seite]

- (54) Title: MEDICAMENT FOR TREATMENT OF NEUROPATHIES
- (54) Bezeichnung: ARZNEIMITTEL ZUR BEHANDLUNG VON NEUROPATHIEN



(57) Abstract: Compounds of formula (I) in which $R^1 = C_{1-6}$ alkyl, optionally halosubstituted; $R^2 = H$, C_{1-4} alkyl, optionally halosubstituted; $R^4 = SO_2NR^5R^4$, CO_2R^7 or halogen, C_{2-4} alkenyl, optionally substituted with NR^5R^6 , $SONR^5R^6$, CO^2R^7 or halogen, C_{2-4} alkanoyl, optionally substituted with NR^5R^6 , $SONR^5R^6$, CO^2R^7 or halogen, C_{2-4} alkanoyl, optionally substituted with NR^5R^6 , $SONR^5R^6$, $CONR^5R^6$, CO^2R^7 or halogen, R^5 and R^6 = independently H or C^{1-4} alkyl, or, together with the N atom to which they are attached, a pyrrolidino, piperidino, morpholino, 4-(NR^8)-1-piperazinyl or 1-imidazolyl ring optionally substituted with one or two C_{1-4} alkyl groups; R^7 =H, C^{1-4} alkyl, optionally fluorosubstituted, and R^8 =H, C^{1-3} alkyl or hydroxyalkyl with 1 - 4 C atoms, or the pharmaceutically acceptable salts thereof are useful for the chemotherapeutic treatment of neuropathies.

(57) Zusammenfassung: Verbindungen der Formel (I), in der R¹ = C₁₋₆-Alkyl, gegebenenfalls mit Halogen substituiert, R² = Wasserstoff, C₁₋₄-Alkyl, gegebenenfalls mit Halogen substituiert oder durch Halogen ersetzt, R³ = C₂₋₄-Alkyl, gegebenenfalls mit Halogen substituiert, R⁴ = SO₂NR⁵R[&], CO₂R⁷ oder Halogen, C₂₋₄-Alkenyl, gegebenenfalls substituiert mit NR⁵R⁶, SONR⁵R⁶, CONR⁵R⁶, CO₂R⁷ oder Halogen, C₂₋₄-Alkeyl, gegebenenfalls substituiert mit NR⁵R⁶, SONR⁵R⁶, CONR⁵R⁶, CO₂R⁷ oder Halogen, C₂₋₄-Alkanoyl, gegebenenfalls substituiert mit NR⁵, R⁶, SONR⁵R⁶, CO₂R⁷ oder Halogen, R⁵ und R⁶ unabhängig voneinander Wasserstoff oder C₁₋₄-Alkyl bedeuten oder zusammen mit dem Stickstoffatom, an dem sie hängen, einen Pyrrolidino-, Piperidino-, Morpholino-, 4-(NR³)-1-Piperazinyl- oder 1-Imidazolylring bedeuten, der gegebenenfalls mit ein oder zwei C₁₋₄-Alkylgruppen substituiert ist, R⁷ = Wasserstoff, C₁₋₄-Alkyl, gegebenenfalls mit Fluor substituiert, und R³ = Wasserstoff, C₁₋₃-Alkyl oder Hydroxyalkyl mit 1 - 4 C-Atomen bedeutet, sowie die pharmazeutisch akzeptablen Salze solcher Verbindung eignen sich zur chemotherapeutischen Behandlung von Neuropathien.





 Vor Ablauf der für Änderungen der Ansprüche geltenden Frist; Veröffentlichung wird wiederholt, falls Änderungen eintreffen. Zur Erklärung der Zweibuchstaben-Codes, und der anderen Abkürzungen wird auf die Erklärungen ("Guidance Notes on Codes and Abbreviations") am Anfang jeder regulären Ausgabe der PCT-Gazette verwiesen.

1

Arzneimittel zur Behandlung von Neuropathien

Die vorliegende Erfindung betrifft Arzneimittel zur Behandlung von Neuropathien, wie z.B. peripheren diabetischen Polyneuropathien und Gastroparesen sowie allgemein degenerativen, toxischen, metabolischen, ischämischen und anderen autonomen Formen von Neuropathien im engeren, nämlich neurologischen Sinne.

10 Es wurde überraschenderweise gefunden, dass sich die z.B. aus WO 93/07149 als solche und zur Verwendung als Arzneimittel für kardiovaskulare Leiden bekannten Verbindungen der Formel (I)

15

25

in der.

 $R^1=C_{1-6}-Alkyl$, gegebenenfalls durch Halogen substituiert, $R^2=Wasserstoff\ oder\ C_{1-4}-Alkyl,\ gegebenenfalls\ durch\ Halogen\ substituiert$

20 $R^3 = C_{2-4}-Alkyl$, gegebenenfalls durch Halogen substituiert, $R^4 = SO_2NR^5R^4$,

 C_{1-4} -Alkyl, gegebenenfalls substituiert mit NR^5R^6 , CN, $CONR^5R^6$, CO_2R^7 oder Halogen,

 C_{2-4} -Alkenyl, gegebenenfalls substituiert mit NR^5R^6 , $SONR^5R^6$, $CONR^5R^6$, CO_2R^7 oder Halogen,

C₂₋₄-Alkanoyl, gegebenenfalls substituiert mit NR⁵R⁶, SONR⁵R⁶, CONR⁵R⁶, CO₂R⁷ oder Halogen,

 R^5 und R^6 unabhängig voneinander Wasserstoff oder $C_{1-4}-$ Alkyl bedeuten oder zusammen mit dem Stickstoffatom, an dem

sie hängen, einen Pyrrolidino-, Piperidino-, Morpholino-, $4-(NR^8)-1$ -Piperazinyl- oder 1-Imidazolylring bedeuten, der gegebenenfalls mit ein oder zwei C_{1-4} -Alkylgruppen substituiert ist,

 R^7 = Wasserstoff oder C_{1-4} -Alkyl und R^8 = Wasserstoff, C_{1-3} -Alkyl oder Hydroxyalkyl mit 1 - 4 C-Atomen bedeutet, sowie die pharmazeutisch akzeptablen Salze solcher Verbindungen (I) zur chemotherapeutischen Behandlung von Neuropathien der oben genannten Art eignen.

10

Halogen in den obigen Definitionen bedeutet Fluor, Chlor oder Brom, wobei Fluor bevorzugt wird.

Verbindungen entsprechend oder analog dieser Formel einschliesslich ihrer Salze und Verfahren zur Herstellung solcher Verbindungen und Salze sind z.B. aus EP 0 463 756 bekannt, wo sie zur prophylaktischen oder therapeutischen Behandlung von Herz-Kreislauf-Erkrankungen vorgeschlagen wurden. Die kardiovaskulare Aktivität von Verbindungen der
Formel (I) beruht darauf, dass diese Verbindungen wirksame
und selektive Inhibitoren für die cyclische 3',5'-Monophosphat-phosphodiesterase (cGMP PDE) sind.

Es ist nicht bekannt bzw. auf Grund des Bekannten nicht
wahrscheinlich, dass diese Inhibitorwirkung bei Neuropathien der genannten Art eine signifikante Rolle spielt. Die
Wirksamkeit von Verbindungen der Formel (I) zur Behandlung
von Neuropathien ist tatsächlich auch nicht auf Grund theoretischer Überlegungen sondern auf empirischem Wege festgestellt worden und war weder zu erwarten noch vorauszusehen.

Gegenstand der vorliegenden Erfindung ist daher in einer ersten Ausführungsform ein Arzneimittel zur Behandlung von Neuropathien, das dadurch gekennzeichnet ist, dass es min-

10

15

20

25

destens teilweise aus mindestens einer Verbindung der Formel (I) oder mindestens einem pharmazeutisch akzeptablen Salz'einer solchen Verbindung besteht und die üblichen Hilfsstoffe, Adjuvantien und Träger sowie gegebenenfalls weitere pharmazeutisch aktive Substanzen enthalten kann.

Gemäss einer weiteren Ausführungsform betrifft die Erfindung die Verwendung von Verbindungen der Formel (1) oder/und von deren pharmazeutisch akzeptablen Salzen zur Herstellung eines Arzneimittels für die therapeutische Behandlung von Neuropathien der oben genannten Art.

Gemäss einer dritten Ausführungsform wird die Erfindung auch als Verfahren zur therapeutischen Behandlung von Neuropathien beansprucht, soweit dies im Rahmen der nationalen Patentgesetze zulässig ist.

Beispiele für pharmazeutisch akzeptable Salze von Verbindungen und weitere Syntheseverfahren sind ebenfalls aus der oben genannten EP 0 463 756 und ferner aus WO 93/07149 sowie aus WO 93/06104 und WO 94/05661 bekannt.

Zur Herstellung der erfindungsgemässen Arzneimittel können die Wirkstoffe der Formel I in bekannter Art mit den üblichen Adjuvantien und Trägestoffen als feste oder flüssige Mittel konfektioniert werden.

In einer bevorzugten Gruppe von Verbindungen (I) bedeutet R^4 eine Gruppe der Formel (II)

insbesondere dann, wenn R¹, R², R³ und R⁹ jeweils Alkylgruppen mit 1 - 4 C-Atomen, insbesondere Methyl oder Ethyl bedeuten, die gegebenenfalls durch Halogen, insbesondere 5 Fluor, substituiert oder ersetzt sein können.

Solche Verbindungen entsprechen der Formel Ia

in der die Gruppen R^1 bis R^3 und R^9 die oben angegebene Bedeutung haben.

Eine bevorzugte spezielle Verbindung für erfindungsgemässe Arzneimittel entspricht der Formel III

$$H_{5}C_{2}O$$
 H_{N}
 $(CH_{2})_{2}-CH_{3}$
 $H_{3}C$
 (III)

und ist die unter der Freibezeichnung Sildenafil zur Behandlung von Erektionsstörungen bekannte Verbindung. WO 01/26659 PCT/CH00/00409

5

Verbindungen der Formel (III) und ihre pharmazeutisch akzeptablen Salze können ebenfalls in an sich bekannter Weise, z.B. nach dem in der EP 0 463 756 beschriebenen Verfahren, hergestellt werden.

5

10

Es ist zu erwarten, dass die zur Behandlung von Neuropathien wirksamen Dosierungen allgemein in einem ähnlichen oder tieferen Bereich liegen, wie bei bzw. als den bekannten medizinischen Indikationen der Verbindungen (1) bzw. (3), d.h. typisch im Bereich von 1 - 100 mg/Tag, insbesondere 5 - 50 mg/Tag liegen und typisch bei 25 - 50 mg/Woche

Die Erfindung wird anhand von nicht einschränkenden Beispielen weiter erläutert.

15

Beispiel 1

20 an Diabetes mellitus Typ 2. Bei stabil guten Blutzuckerwerten (HbAlc zwischen 6 und 7%) zeigten sich Symptome einer diabetischen Polyneuropathie, nämlich Vibrationssinn 2/8, fehlende Filamentempfindung und abgeschwächte Warm/Kalt-Differenzierung. Wegen einer gleichzeitig bestehenden erektilen Dysfunktion wurde er mit Sildenafil in der kommerziell erhältlichen Zubereitung (Tabletten) mit 50mg/Woche bei einmaliger Verabreichung behandelt.

Zwölf Monate nach Therapiebeginn zeigte sich eine weitge-

hend normale neurologisache Situation mit Vibrationssinn 5/8, intakter Filamentempfindung und Warm/Kalt-Differenzierung. Subjektiv bemerkte der Patient ein Verschwinden der Temperaturmissempfindung.

15

Beispiel 2

Eine 61jährige Patientin litt seit etwa 35 Jahren an Diabetes mellitus Typ 1. An Komplikationen stellten sich eine Retinopathie und eine schmerzhafte Neuropathie ein. Die Blutzuckerstoffwechsellage befand sich unter intensivierter Insulintherapie im nicht-optimalen Bereich (HbAlc um 8%). Die Patientin Patientin litt dabei an einer schmerzhaften Neuropathie und wurde erfolglos mit verschiedenen üblichen Medikamenten behandelt.

Nach Medikation mit Sildenafil (50 mg/Woche bei jeweils einmaliger Verbreichung der ganzen Wochendosis kam es in den folgenden drei Monate zu einer anhaltenden Verbesserung der Schmerzsymptomatik. Die objektivierbaren Befunde besserten sich ebenfalls.

Patentansprüche

 Arzneimittel zur Behandlung von Neuropathien, dadurch gekennzeichnet, dass es mindestens teilweise aus einer Verbindung der Formel (I)

in der

20

25

 $R^1 = C_{1-6}$ -Alkyl, gegebenenfalls mit Halogen substituiert, $R^2 = Wasserstoff$, C_{1-4} -Alkyl, gegebenenfalls mit Halogen substituiert oder durch Halogen ersetzt,

 $R^3 = C_{2-4}-Alkyl$, gegebenenfalls mit Halogen substituiert, $R^4 = SO_2NR^5R^6$,

15 C_{1-4} -Alkyl, gegebenenfalls substituiert mit NR^5R^6 , CN, $CONR^5R^6$, CO_2R^7 oder Halogen,

 C_{2-4} -Alkenyl, gegebenenfalls substituiert mit NR^5R^6 , $SONR^5R^6$, $CONR^5R^6$, CO_2R^7 oder Halogen,

 C_{2-4} -Alkanoyl, gegebenenfalls substituiert mit NR^5R^6 , $SONR^5R^6$, CO_2R^7 oder Halogen,

 R^5 und R^6 unabhängig voneinander Wasserstoff oder C_{1-4} - Alkylgruppen substituiert ist,

 R^7 = Wasserstoff, C_{1-4} -Alkyl, gegebenenfalls mit Fluor substituiert, und

 R^8 = Wasserstoff, C_{1-3} -Alkyl oder Hydroxyalkyl mit 1 - 4 C- Atomen bedeutet, oder einem pharmazeutisch akzeptablen Salz einer solchen Verbindung besteht.

٠ 5

2. Arzneimittel nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, dass es mindestens teilweise aus einer Verbindung der Form Formel Ia

10

in der die Gruppen R^1 bis R^3 die in Anspruch 1 angegebene Bedeutung haben und R^9 eine Alkylgruppe mit 1 - 4 C-Atomen ist, die gegebenenfalls durch Halogen substituiert oder ersetzt ist, oder einem pharmazeutisch akzeptablen Salz einer solchen Verbindung besteht.

15

3. Arzneimittel nach Anspruch I, dadurch gekennzeichnet, dass es mindestens teilweise aus einer Verbindung der Formel (III)

$$H_3C$$
 H_3C
 H_3C

- oder einem pharmazeutisch akzeptablen Salz einer solchen Verbindung besteht.
 - 4. Verwendung von Verbindungen der Formel (1)

10

in der

 $R^1 = C_{1-\epsilon}$ -Alkyl, gegebenenfalls mit Halogen substituiert,

 R^2 = Wasserstoff, C_{1-4} -Alkyl, gegebenenfalls mit Halogen

15 substituiert oder durch Halogen ersetzt,

 $R^3 = C_{2-4}$ -Alkyl, gegebenenfalls mit Halogen substituiert,

 $R^4 = SO_2NR^5R^6$,

 $C_{1-\zeta}$ -Alkyl, gegebenenfalls substituiert mit NR^5R^6 , CN, $CONR^5R^6$, CO_2R^7 oder Halogen,

C₂₋₄-Alkenyl, gegebenenfalls substituiert mit NR⁵R⁶, SONR⁵R⁶, CONR⁵R⁶, CO₂R⁷ oder Halogen, C₂₋₄-Alkanoyl, gegebenenfalls substituiert mit NR⁵R⁶, SONR⁵R⁶, CONR⁵R⁶, CO₂R⁷ oder Halogen,

 R^5 und R^6 unabhängig voneinander Wasserstoff oder C_{1-4} - Alkylgruppen substitute tuiert ist,

 R^7 = Wasserstoff, C_{1-4} -Alkyl, gegebenenfalls mit Fluor substituiert, und

 R^8 = Wasserstoff, C_{i-3} -Alkyl oder Hydroxyalkyl mit 1 - 4 C-Atomen bedeutet, oder eines pharmazeutisch akzeptablen

15 Salzes einer solchen Verbindung zur Herstellung eins Arzneimittels zur Behandlung von Neuropathien.

5. Verfahren zur chemotherapeutischen Behandlung von Neu20 ropathien, gekennzeichnet durch die Verwendung eines Arzneimittels, das mindestens teilweise aus einer Verbindung
der Formel (I)

in der

 $R^1 = C_{1-6}-Alkyl$, gegebenenfalls mit Halogen substituiert, $R^2 = Wasserstoff$, $C_{1-4}-Alkyl$, gegebenenfalls mit Halogen substituiert oder durch Halogen ersetzt, $R^3 = C_{2-4}-Alkyl$, gegebenenfalls mit Halogen substituiert, $R^4 = SO_2NR^5R^6$,

 C_{1-4} -Alkyl, gegebenenfalls substituiert mit NR^5R^6 , CN, $CONR^5R^6$, CO_2R^7 oder Halogen,

 C_{2-4} -Alkenyl, gegebenenfalls substituiert mit NR^5R^6 , $SONR^5R^6$, $CONR^5R^6$, CO_2R^7 oder Halogen,

C₂₋₄-Alkanoyl, gegebenenfalls substituiert mit NR⁵R⁶, SONR⁵R⁶, CONR⁵R⁶, CO₂R⁷ oder Halogen,

R⁵ und R⁶ unabhängig voneinander Wasserstoff oder C₁₋₄- Al0 kyl bedeuten oder zusammen mit dem Stickstoffatom, an dem
sie hängen, einen Pyrrolidino-, Piperidino-, Morpholino-,
4-(NR⁸)-1-Piperazinyl- oder 1-Imidazolylring bedeuten, der
gegebenenfalls mit ein oder zwei C₁₋₄- Alkylgruppen substituiert ist,

15 R^7 = Wasserstoff, C_{1-4} -Alkyl, gegebenenfalls mit Fluor substituiert, und

 $R^{\epsilon} = Wasserstoff$, C_{1-3} -Alkyl oder Hydroxyalkyl mit 1 - 4 C-Atomen bedeutet, oder einem pharmazeutisch akzeptablen Salz einer solchen Verbindung besteht.

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Intern. .nales Aktenzeichen
PCT/CH 00/00409

	•	PCI/CH (00/00409
	ung) ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN	ndon Toilo	Betr. Anspruch Nr.
Kategorie*	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht komme	ilden rene	Beit. Alispidch Nr.
A	H. G. NURNBERG ET AL: "Sildenafil for iatrogenic serotonergic antidepressant medication-induced sexual dysfunction in 4 patients" JOURNAL OF CLINICAL PSYCHIATRY., Bd. 60, Nr. 1, Januar 1999 (1999-01),		1
	Seiten 33-35, XP000987161 XX, XX ISSN: 0160-6689 Seite 33		
Α	M. BREWER ET AL: "Sildenafil citrate therapy in men with Parkinson's diease" MOVEMENT DISORDERS, Bd. 13, Nr. 5, September 1998 (1998-09), Seite 860 XP000991091 das ganze Dokument	·	1
Α	T. A. ZESIEWICZ ET AL: "Sildenafil citrate (Viagra) for the treatment of erectile dysfunction in men with Parkinson's disease" NEOROLOGY, Bd. 52, Nr. 6, 17. April 1999 (1999-04-17), Seiten a215-a216, XP000989552 das ganze Dokument		1
А	WO 93 07149 A (PFIZER LTD ;PFIZER (US)) 15. April 1993 (1993-04-15) in der Anmeldung erwähnt Ansprüche 1,4,6,7		1
A	US 4 666 908 A (HAMILTON HARRIET W) 19. Mai 1987 (1987-05-19) Ansprüche 1,27,28		1
Ρ,Χ	US 6 075 028 A (GRAHAM RICHARD) 13. Juni 2000 (2000-06-13) Beispiel 1		1-5
P,X	D. M. SCOPE ET AL: "Preliminary report: Use ofsildenafil to treat dyskinesias in patients with Parkinson's disease" NEUROLOGY, Bd. 54, Nr. 7, April 2000 (2000-04), Seiten a90-a91, XP002162785 das ganze Dokument		1-5

1233

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER IPC 7 A61K31/565 A61P A61P25/00

C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT

According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC

B. FIELDS SEARCHED

Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols)

A61K A61P

Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched

Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practical, search terms used)

EPO-Internal, CHEM ABS Data, BIOSIS, WPI Data

Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the	e relevant passages	Relevant to claim No.
A	M. S. RENDELL ET AL: "Sildenatreatment of erectile dyfunction with diabetes" JAMA, THE JOURNAL OF THE AMERICASSOCIATION, vol. 281, no. 5, February 1999 pages 421-426, XP000986570 page 421	on in men	1
[V] E.	the decurrence are listed in the continuation of hex C	Patent family members are listed	in one ou
*A' docur cons *E' earlie filing *L' docur which citat *O' docur other	categories of cited documents: ment defining the general state of the art which is not didered to be of particular relevance of the international date. ment which may throw doubts on priority claim(s) or this cited to establish the publication date of another ion or other special reason (as specified) ment referring to an oral disclosure, use, exhibition or means. The published prior to the international filing date but	Taler document published after the interest or priority date and not in conflict with cited to understand the principle or the invention "X" document of particular relevance; the considered novel or cannot involve an inventive step when the document of particular relevance; the considered to involve an inv	mational filing date the application but eory underlying the laimed invention be considered to cument is taken alone laimed invention wentive step when the ore other such docu-

Name and mailing address of the ISA

document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed

European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax (+31-70) 340-3016

Date of the actual completion of the international search

13 March 2001

1

"&" document member of the same patent family

Voyiazoglou, D

26/03/2001

Authorized officer

Date of mailing of the international search report

PALENT COOPERATION TREATY

PCT

NOTIFICATION OF ELECTION

(PCT Rule 61.2)

LAREIDA, Jürg

From the INTERNATIONAL BUREAU

Commissioner **US Department of Commerce United States Patent and Trademark**

Office, PCT 2011 South Clark Place Room

CP2/5C24 Arlington, VA 22202

Date of mailing (day/month/year) 22 June 2001 (22.06.01)	ETATS-UNIS D'AMERIQUE in its capacity as elected Office		
International application No. PCT/CH00/00409	Applicant's or agent's file reference 6788PCT		
International filing date (day/month/year) 27 July 2000 (27.07.00)	Priority date (day/month/year) 12 October 1999 (12.10.99)		
Applicant	-& '		

1.	The designated Office is hereby notified of its election made:	
	X in the demand filed with the International Preliminary Examining Authority on:	
	21 April 2001 (21.04.01)	
	in a notice effecting later election filed with the International Bureau on:	
	_	
2.	The election X was was not	
	made before the expiration of 19 months from the priority date or, where Rule 32 applies Rule 32.2(b).	s, within the time limit under
-		

The International Bureau of WIPO 34, chemin des Colombettes 1211 Geneva 20, Switzerland

Authorized officer

Charlotte ENGER

Telephone No.: (41-22) 338.83.38

Facsimile No.: (41-22) 740.14.35

PCT

NOTIFICATION OF ELECTION

(PCT Rule 61.2)

From the INTERNATIONAL BUREAU

IΤα

Commissioner
US Department of Commerce
United States Patent and Trademark
Office, PCT
2011 South Clark Place Room
CP2/5C24
Arlington, VA 22202
ETATS JUNIS D'AMERIQUE

Date of mailing (day/month/year) 22 June 2001 (22.06.01)	ETATS-UNIS D'AMERIQUE in its capacity as elected Office
International application No. PCT/CH00/00409	Applicant's or agent's file reference 6788PCT
International filing date (day/month/year) 27 July 2000 (27.07.00)	Priority date (day/month/year) 12 October 1999 (12.10.99)
Applicant	
LAREIDA, Jürg	

1.	The designated Office is hereby notified of its election made:
	X in the demand filed with the International Preliminary Examining Authority on:
	21 April 2001 (21.04.01)
	in a notice effecting later election filed with the International Bureau on:
2.	The election X was
	was not
	made before the expiration of 19 months from the priority date or, where Rule 32 applies, within the time limit under Rule 32.2(b).
	\cdot

The International Bureau of WIPO 34, chemin des Colombettes 1211 Geneva 20, Switzerland

Authorized officer

Charlotte ENGER

Telephone No.: (41-22) 338.83.38

Facsimile No.: (41-22) 740.14.35